⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-231500

卸Int. Cl.* 識別記号 庁内整理番号
 C 07 K 13/00 ZNA 8318-4H 8318-4H C 12 P 21/02 C 8214-4B※

❸公開 平成2年(1990)9月13日

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全15頁)

❷発明の名称 新規なGTP結合蛋白質及びその産生方法

②特 顧 平1-115831

②出 願 平1(1989)5月9日

優先権主張 @昭63(1988) 5月31日@日本(JP)@特願 昭63-133548

@発明者 高井 袋美 兵庫県神戸市須磨区竜が台7-5-6

@発 明 者 近 藤 淳 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社

給合研究所内

⑫尧 明 者 松 井 泰 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社

総合研究所内

@発 明 者 寺 西 豊 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成株式会社

総合研究所内

⑪出 願 人 三菱化成株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

⑩代 理 人 弁理士 長谷川 一 外1名

最終頁に続く

明知

1 発明の名称

新規なCTP結合蛋白質及びその産生方法

2 特許請求の範囲

(1) G.T P 結合活性及びG T P 加水分解活性を 有し、該G T P 結合活性がN - エチルマレイミド で阻害される性質を有する下記アミノ酸配列を含 み、分子量が約22 K ダルトンであることを特徴 とするG T P 結合蛋白質。

Thr-Ile-Glu-Asp-Ser-Tyr

(2) 下記アミノ酸配列で衷わされることを特徴とするGTP結合蛋白質。

Met-Arg-Glu-Tyr-LysLeu-Gly-Gly-ClysSer-Gly-Cly-Val-ClyLys-Ser-Ala-Leu-Thr-

26 Gly-Ile-Phe-Val-Glu3 1
Lys-Tyr-Asp-Pro-Thr
3 6
I 1 e-G 1 u-Asp-Ser-Tyr
4 1
Arg-Lys-G I n-Val-G 1 u
Val-Asp-Cys-G I n-G 1 n
5 1
Cys-Met-Leu-G I u- I 1 e-

Leu-Asp-Thr-Ala-Gly61
Thr-Glu-Gin-Phe-Thr-

76 Gin-Giy-Phe-Aia-Leu-

86
A·la-GIn-Sar-Thr-Phe
91
Asp-1.eu-GIn-Asp-

96 Leu-Arg-Glu-Gla-Ile

いう形式で個体としての役割を果たしている。

従来、Cプロテインについては、種々の蛋白質(サプユニット)から構成されている高分子量のCプロテイン(分子量約4万)の機能等が良く知られているが、最近低分子量Cプロテインの存在が明らかにされてきた。

1 7 1 Val-Glu-Lys-Lys-Lys-Lys-1 7 6 Pro-Lys-Lys-Lys-Ser-1 8 1 Cys-Leu-Leu-Leu

(3) 請求項 2 に記載の G T P 結合蛋白質をコードする D N A を含有する D N A 断片を、発現用ベクターのプロモーターの下流に存在するクローニング部位に導入し、ついで該 D N A 断片を導入した発現ベクターを宿主に導入して同宿主を培養し、該蛋白質を生成蓄積させ、これを取得することを特徴とする G T P 結合蛋白質の産生方法。

3 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、<u>ras</u>発力ン遺伝子産物に対し抑制的に働く新規なGTP結合蛋白質(Smg p2 1)及びそれを組換えDNA技術により宿主中で産生させる方法に関する。

(従来の技術及び発明が解決しようとする問題点) 哺乳動物の個体を構成する個々の細胞は、細胞 外から絶えず情報を受け、その刺激に応答すると

低分子量 C プロティン、即ち分子量が 2 ~ 2.5 万の C プロティンは少くとも 1.5 種類存在するが、本発明者らの一部は、先に分子量 2.4 万の G プロティン (S m g p 2.1 : 2.2 K グルトン)を S D S - P A G B において単一の 番白質 として 精製することに成功したこと、そして S m g p 2.5 A の G プロティンについてはその詳細を 報告した (実験医学、 V o 1 .6 , to 5 、 第 3.4 - 4 2 頁 , 1 9 8 8 ; ジャーナル オプ ザ バイオロジカル ケミストリー (J . B i o 1 . C h e m .) , 2 6 3 , 2 8 9 7 - 2 9 0 4 , 1 9 8 8)。

しかしながら、未だこれらCプロテインの構造 については明らかにされておらず、その機能につ いても全く不明であった。

(問題点を解決するための手段)

本発明者らは、分子量 2.2 万の G プロティンについて着目し、その全構造を決定して該 G プロティンの機能を解明すべく 規意検討を重ねた結果、 該 G プロティンを精製し、その部分アミノ酸配列 を決定してプローブを作成し、Gプロティンの c DNA ライブラリーから分子量 2.2 万のGプロティンの c DNA をクローン化し、その塩基配列を決定することにより初めて分子量 2.2 万のGプロティンを単一分子種として得ることに成功した。

しかし、Smg p21は従来の蛋白化学的手法を用いての特製では数10μg程度の量しか精製できず、大量に用いて、例えば抗ガン剤等の薬理試験に使用することは困難であった。また、人為的に変異を導入し、抗<u>ras</u>活性の強いSmgp21変異蛋白質を作ることも、まだ不可能とされていた。

そこで本発明者らは、該Cプロティンを遺伝子工学的手法により大量に生産すべく鋭意検討を重ねた結果、該Cプロティンをコードする遺伝子を初めて分離取得し、該遺伝子を含んだ発現ベクターを得るに至り、本発明を発成するに到達した。

即ち、本発明の要旨は、CTP結合活性及びCTP加水分解活性を有し、該CTP結合活性がN-エチルマレイミドで阻害される性質を有する下

ィー、ヒドロキシアパタイト(生化学工業社製)カラムクロマトグラフィー、Mono Q HR 5 / 5 (ファルマシアしKB社製)カラムクロマトグラフィー、Mono S HR 5 / 5 (ファルマシアしKB社製)カラムクロマトグラフィー及び再びMono Q HR 5 / 5 カラムクロマトグラフィーにかけることによって、精製された分子量約22 KダルトンのGプロティンを得ることができる。

この精製された分子量約22 KダルトンのGプロティンは、GTP結合活性及びGTP加水分解活性を有する。このGTP結合活性はN-エチルマレイミドによって阻害されるが、その際にジチオスレイトールを存在させておくとその阻害はプロックされる。

また、このCプロテインは、抗ARF(ADP-rlbosylatoin Factor)ポリクローナル抗体及び抗<u>ras</u> p21モノクローナル抗体との交叉反応は示さない。

本発明においては、上記精製Gプロティンの部

記アミノ酸配列(Thr-11e~G1u-Asp-Ser-Tyr)を含み、分子量が約22Kグルトンであることを特徴とするGTP結合ので表わされることを特徴とするGTP結合で表われたコーベンを特徴とするGTP結合の下流に存在するクローニング部位に導入し、ついで該DNA断片を導及してのでは、シーのプロモーターの下流に存在するクローニング部位に導入し、ついて該DNA断片を導及した。該蛋白質を生成蓄積させ、これを取得することを特徴とするSmg p2lの産生方法に存する。

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明のGプロテインは、哺乳動物の細胞の細胞膜に存在する。

例えば後述の実施例に示すように、牛の脳を破砕し、細胞膜画分を得、コール酸ナトリウムによって粗膜画分を抽出して、これをUl t r o g e
1 A c A - 4 4 (L K B 社製) カラムクロマトグラフィー、フェニルーセファロースC L - 4 B
ファルマンアL K B 社製) カラムクロマトグラフ

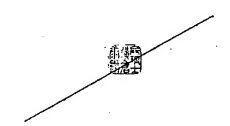
分アミノ酸配列を決定してプローブを作成し、常 法に従い、全ポリARNAから調製した c DNA ライプラリーより分子量約 2 2 K ダルトンのGプ ロテインの c DNAをクローン化した。

クローン化された c D N A から、分子量約22 K ダルトンの C プロテインをコードする D N A 断 片を取得し、その塩基配列を決定した (第3図)。

この塩基配列から、本発明のGプロテインは、184個のアミノ酸残基からなる蛋白質であることが分かった。また、本発明のGプロテインは、N末端の44個のアミノ酸残基は、<u>ras</u>蛋白質と約77%の相同性を有し、全体でも約53%の相同性を有する。そして、<u>ras</u>蛋白質がエフェクターと作用すると推定されている第35-40番目の領域(Thr-lle-Glu-Asp-Ser-Tyr)と同じ配列(第35-40番目)を有していることが分った。

次に本発明のGプロティンの産生方法について 説明する。

本発明において用いられる第3図で表わされる



このような改変CプロテインをコードするDNAは合成オリゴヌクレオチドを用いる公知の部位特異的変異誘起や制限酵素により得られる切断部位と適切な合成オリゴヌクレオチドを連結させる等の方法により得られる。

使用するプロモーターは、宿主中で発現可能ならば何でもよいが、更には制御可能なものが望ま しい。

例えば大腸菌、枯草菌等の微生物を宿主とするときは、発現ベクターは、プロモーター、リボソーム結合配列、Smg P21遺伝子、転写終結因子、及びプロモーターを制御する遺伝子より成ることが好ましい。

プロモーターとしては、大陽圏、ファージ等由 来のもの、例えばトリプトファン合成酵素オペロン(<u>しァp</u>)、ラクトースオペロン(<u>しac</u>)、 リポプロテイン(<u>lpp</u>)、recA、ラムダフ 第1 丧

元の残基	代表的な置換基
Ala	Ser
Arg	L y s
Asn	Gln, Hls
Asp	Gíu
Cys	Ser
Gin	Аѕп
Glu	Asp
СІу	Pro
His	Asn, Gin
I i e	Leu, Val
Leu	ļie, Vai
Lys	Arg, Gln, Glu
Мец	Leu. ile
Phe	Met Leu, Tyr
Ser	Thr
Thr	Ser
Тгр	Туг .
Туг	Тгр. Рће
V a l	ile, Leu

ァージPc. , Pa. , T 5 初期遺伝子Paa, Paa, Paa, ロモーター等が挙げられる。これらは化学合成により作成されたものでもよい。また、<u>lac(trp:lac)、 Pac(trp:lac)、 Pac(ファージ:大腸菌)等のパイブリッドプロモーターでもよい。</u>

リボソーム結合配列としては、大腸菌、ファージ等由来のものでも良いが、合成により作成したコンセンサス配列、例えば、 ACCA CGT

TTAA等の配列を持ったものが好ましい。

S m g p 2 l 遺伝子は、そのまま使用しても 良いが、部位特異的変異(バイオ テクノロジー (B I O T E C H N O R O G Y) J u l y , 6 3 6 - 6 3 9 , (1 9 8 4)) 等により余分な D N A 配列 (n o n - c o d i n g 領域) を除いた ものが好ましい。

転写終結因子は必ずしも必要ではないが、 p 非 依存性のもの、例えば<u>lpp</u>ターミネーター、 <u>t</u> <u>rp</u>オペロンターミネーター、リボソーム R N A 遺伝子のターミネーター等を有している方が好ま しい。

また発現ベクターは、通常のブラスミドを使用しても良いが大腸菌または枯草菌で多コピー数になるブラスミド、例えばpBR322系プラスミド、pUB110系ブラスミド等を使用したものが好ましい。

さらに、これら発現に必要な因子の発現プラスミド上での配列順序は、5・個上流から、プロモーター、SD配列、Smg p21遺伝子、構造遺伝子、転写終結因子の順に並ぶことが望ました。またに写の制御に必要なリプレッサー遺伝子、マーカー遺伝子(薬剤耐性等)及びプラスミド複製開始等の順序はとくに限定はされない。また、SD配列、Smg p21遺伝子を接続したものをプロモーター下流に縦に並べて連結させる事により、転写効率を高める事ができる。その結果、生成量及び品質の向上が望める。

酵母を宿主とする場合は、酵母由来のプロモーター、例えばピルビン酸キナーゼ(pYK)、ホ

図、酵母とも通常の培養を行い得る培地((Molecular Clonlng(モレキュラークローニング)、68-73、(1972)): Methods in Yeast Geneticks (メソッズ イン イースト ジェネティックス)、163ページ(1986))を用いることができる。また培養温度も15~42で行えばよいが、好ましくは大腸菌、枯草菌等の場合は熱ショック蛋白質等の発現誘導の起らない範囲(15~25℃)で行い、酵母の場合は30で前後で行うのかよい。

また、真核細胞、例えば動物細胞においては次のようなものが好ましい。

プロモーターとしては、SV40初期プロモーター、SV40後期プロモーター、アポリポプロティン已遺伝子のプロモーター、アポリポプロティンA-1遺伝子のプロモーター、熱ショック遺伝子のプロモーター(Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. (プロシーディングナショナル アカデミー オブ サイエンス ユ

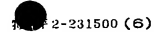
スホグリセロキナーゼ (p G K) 等の配列の支配 下に S m g p 2 1 遺伝子を接続し、酵母内に導 入することにより、 S m g p 2 1 を産生するこ とができる。

宿主の形質転換方法としては、大脳菌ではMolecular Cloning(モレキュラークローニング)、250-253,(1982)記載の方法、また枯草菌ではMolec. Gen. Genet. (モレキュラー ジェネラル ジェネティクス)、168,115-115.(1979)及びProc. Nat. Acad. Scl. U. S. A. (プロシーディング ナショナル アカデミー オブ サイエンス ユーエスエー)、14、1072-1078,(1958)記載の方法、また酵母ではMethods in Yeast Geneticks(メソッズ インイースト ジェネティックス)121-122ペーツ(1986)に記載のリチウム クロライド法等の常法を用いることができる。

形質転換体の培養方法としては、大腸園、枯草

- エスエー)、 78、7038-7042、(1981))、メタロチオネイン遺伝子のプロモーター(Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., 77, 6511-6515. (1980))、HSVTKプロモーター、アデノウイルスのプロモーター(Ad 2主要後期プロモーター(Ad 2MLPプロモーター))、レトロウイルスのしてR(Long Terminal Repeat)等が挙げられるか、SV40プロモーター及びメタロチオネイン遺伝子のプロモーターが好ましい。

発現ベクターは5、スプライス部位(5、splice Junction donor site)、イントロン及び3、スプライス部位(3、splice Junction acceptor slte)からなるスプライス配列DNA(エキソンーイントロン接合部位、同接合部位同辺には共通の塩基配列が見出されており、イントロン領域が常にGTの2塩基(ドナー部位)で始まり、そしてACの2塩基(アクセプター部位)



で終了するといういわゆるGT/AG則が成立す A.

このようなスプライス配列 DNAは、発現ベクター中に1以上存在してもよく、またその位置は、Smg p21遺伝子の上流であっても、また下流であってもよい。

上記スプライス配列DNAの具体例としては、クサギβーグロビン遺伝子のエクソン2 QQ でエクソン3 (Science(サイエンス), 26, 339, (1979) 参照)、メタロチオネイン はる子のプロモーター、エクソン1、2及メイン はる子のプロモーター、エクソン1、2及メイン はん Cad、Sci. U. S. A. (プロ・オンスート はん Cad、Sci. U. S. A. (プロ・オンスート カデミー オブ サイエススク ナショナル アカデミー オブ サイエススク エスエー)、77,6513、(1980) げられる。また、57及必要はなく、たとえば、アフウイルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプライルスDNA中に含まれる5,スプラインスDNA中に含まれる5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5,スプラインスDNA中による5人のスDNA中による5人のスDNA中による5人のスDNA中による5人のスDNA中による5人のスDNA中による5人のスDNA中による5人のスDNA中による5人のスDNA中による5人のスDNA中に

部位と I g 可変領域遺伝子に由来する 3 ′ スプライス部位を連結した配列を使用できる。

本発明の発現ベクターは、さらにポリアデニル化部位を含有する。ポリアデニル化部位は、Smgp21遺伝子の下流に存在する。ポリアデニル化部位の具体例としては、SV40 DNA、ターグロビン遺伝子又はメタロチオネイン遺伝子に由来するものが挙げられる。また、ターグロビン遺伝子のポリアデニル化部位及びSV40 DNAのポリアデニル化部位が連結したものであってもよい。

本発明の発現ベクターは、形質転換体の選択を可能とする優性な選択マーカを有していてもよい。発現ベクター中に選択マーカがなくても、二重形質転換法(cotransformation)により、形質転換された本発明の動物細胞を選択できる。

このような選択マーカとしては、MTX(メソトレキセート)耐性を与えるDHFR遺伝子、HAT媒地中での形質転換1k 株の選択を可能と

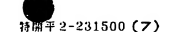
するヘルペス・シンプレックスウイルス(HSV)の<u>1 k</u>遺伝子、3 ′ーデオキシストレプタミン抗生物質 G 4 1 8 に対する耐性を付与する大腿菌のトランスポゾンT n 5 からのアミノグリコンド 3 ′ーホスフォトランスフェラーゼ遺伝子、重層増殖による形態的区別を可能にするウンパピローマウィルス遺伝子、<u>a p r t</u>遺伝子等が挙げられる。

また、二重形質転換法により、本発明の発現ベクターで形質転換した動物細胞を選択するには、上記した選択マーカとなる遺伝子を含有するプラスミドその他のDNAを発現ベクターと一緒に形質転換し、選択マーカの発現による上記した表現形質により、形質転換細胞を選択できる。

発現ベクターは、大陽菌等の概胞由来の複製起点を有するプラスミド断片を含有すると、細菌中でのクローニングが可能となり有利である。このようなプラスミドとしてはpBR322、pBR327、pML等が挙げられる。

発現ベクターに使用されるプラスミドベクター の具体例としては、SV40初期プロモーター、 ウサギのβーグロビン遺伝子に由来するスプライ ス配列DNA、カサギのβーグロビン遺伝子から のポリアデニル化部位、SV40初期領域からの ポリアデニル化部位並びにpBR322からの複 製起点及びアンピシリン耐性遺性子を含有するp KCR (Proc. Natl. Acad. Scl. U.S.A. (プロシーディング ナショナル アカデミー オブ サイエンス ユーエスエー), 78, 1528. (1981) 参照)、pKCR のpBR322部分をpBR327部分で置換し、 ウサギβーグロビン遺伝子のエクソン 3 中に存在 する<u>Bco</u> RI部位を<u>Hin</u>d D部位に変えた pKCR H2 (Nature (オイチャー), 307, 605参照)、BPソ遺伝子及びメタロ チオネチン遺伝子を含有するpBPV MT1 (Proc. Natl. Acad. Scl. U. S. A., 80, 398, (1983) 参照) 等 が挙げられる。

発現ベクターで形質転換される動物細胞としては、CHO細胞、COS細胞、マウスL細胞、マ



ウスC127細胞、マウスFM3A細胞等が挙げ られる。

本発明の発現ベクターの動物細胞への移入はトランスフェクション法、マイクロインジェクション法としては、Ca-PO。(Virology(ヴァイロロジー), 52, 456-467。(1973))が最も一般的である。

移入により形質転換された動物細胞の培養は、 常法により浮遊培地又は固着培地中で行なうこと ができる。

培地としては、M B M 、 R P M ! 1 6 4 0 等が 一般的である。

選生された蛋白の分離精製は、微生物により生産した場合と同様にしてできる。

(発明の効果)

本発明の分子量が約22 K ダルトンのC プロティンの D N A は、上述の通り、発ガン遺伝子である <u>r a s</u>遺伝子と非常に高い相同性 (55%) を有するので、これらの蛋白質は作用するエフェクターを共有する可能性がある。従って、本発明の

Cプロティンは発がン蛋白質であるRASを直接 的に、もしくは間接的に制御していると考えられ、 RASによる発がンの抑制剂としての用途が期待 される。

(実施例)

以下の実施例により、本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は、その要旨を超えない限り以下の実施例によって限定されるものではない。 実施例1

(1) 分子量 2.2 万の G プロテイン (S m g p2 1) の特製 (第2表参照)

(a) K!kuchlらの方法(ジャーナル オブザ バイオロジカル ケミストリー(J. B!ol. Chem.), 263, 2897-2904, 1988)に従い、分子量(相対分子量: Mr) 20,000~25,000の粗Gプロテインを得た。即ち、まず牛の脳から相膜画分をコール放ナトリウムにより抽出し、これをUltrogel AcA-44カラムクロマトグラフィーで分画して、GTP結合活性を示した2つのピークのうち

2番目のピークの函分を分取した。これをフェニルーセファロースCLー4Bカラムクロマトグラフィーで特製した後、ヒドロキシアパタイトカラムクロマトグラフィーで分画し、1番目のピークの西分を分取した。次いで、これをMono QHR5/5/5カラムクロマトグラフィーで分画し、1番目のピークの西分を分取して、Mr20,000~25,000の粗Cプロティンを得た。

ない、0.5 m ℓ ずつ分面した。各画分の G T P 桔 合活性を調べたところ、4つのピークが認められ た。その内、4番目のピーク (50~68 画分) を集め、1mM BDTA、1mMジチオスレイ トール、5mM塩化マグネシウム及び0.5%コー ル酸ナトリウムを含む 2 0 mMトリスー塩酸 (p H 9.0) 観街液 9倍量にて希釈後、同線街液で平 衡化したMono Q HR5/5カラムにかけ た。 5 m e の 同 級 街 液 で 洗 浄 し た 後 、 2 0 m e の 塩化ナトリウム (0~0,4M) の濃度勾配にて溶 出した。溶出速度は0.5 m 2/10で行ない、0.5 mlずつ分画した。その溶出パターンを第2図に 示した。分函数10~20番目の函分を集め、S DS-ポリアクリルアミド (8~16%) ゲル電 気泳動にかけたところ、分子量が約22Kダルト ンの単一パンドであった。かくして、精製された Gプロテイン (Smg p21) を得た。精製G プロテイン (Sm.g p 2 1) の各種性質は第3 **衷に示す通りであった。**

				11 30 10	Ę
ı	-	全質日輩	ACTP TATE	111111111111111111111111111111111111111	# ≱
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	e E	8	1000	naol/mg	×
コール数ナトリウム抽出	9.5	858	484.	0.5 6	100
Ultrogel AcA-44 (第2ピーク)	200	0 .	223	2.5	4 6
フェニルーセファロース CL-4B	120	. 28	1,42	4.4	6 2
ヒドロキシアバタイト (第1ビーク)	240	8.3	. 5 1	7.5	
Mono Q HR5/5 (第15-2)	œ3	0.95	10	11	2 1
Mono S HR5/5 (第4ビーク)	9.5	0.23	4.6	0 2	0.95
Mono Q HR5/5 (2回目) (第1ビーク)	5.5	0.011	0.36 33	33	0.074

(2) Cプロテイン (Smg p 2 1) のアミノ 酸配列の決定

(a) プローブの作製

上記(1)で得た精製Gプロテイン (5 mg p2 1) 25 µ g を セファデックス (Sephade ×) G-25カラムクロマトグラフィーで脱塩し た後、0.1%トリフルオロ酢酸で平衡化したYM C pack AP-802 C4カラムにかけ た。次いで、アセトニトリル/2-ブロパノール (3/7) 0~100%の濃度勾配の0.1%トリ フルオロ酢酸40mgにて、1mg/mの流速で 溶出した。得られた画分のGプロテインをAch romobacter lyticusプロテア ーゼ [で消化し、それをBakerbond W P Oc-tylカラムで分画した。そのうちの 1 つの画分をガス相シークエンサー(Appii ed Blosystems 社製、Model 470A) にてアミノ酸配列を決めたところ、下 記の通り18アミノ敵からなるペプチドであった。

A s n - G 1 y - G 1 n - G 1 y - P h e -

報	678712	22, 000	30 + 6	0.005 ± 0.002	の寄われる	しない	٠ د ټه ا
默		Мг	GTP結合活性のKd(nM)	GTP加水分解范柱 (ターンオーバー数 = ")	N-エチルマレイミドのGTP結合活性への影響	抗ARFボリクローナル抗体との交叉	抗ras p21モノクローナル桁体との交叉

A 1 a - L e u - V a 1 - T y r - S e r
1 1 e - T h r - A 1 a - G l n - S e r
T h r - P h e - A s n -

そのうち、Asn-Gly-Gln-Gly-Phe-Alaの配列をもとに、下記塩基配列のオリゴヌクレオチド混合物を化学合成(Applied Blosystems社製、Model380A)してブローブを得た。

5' - G C G A A G C C T T G G C C G T T - 3'

次いで、T4ポリヌクレオチドキナーゼ(東洋 紡績社製)及びァー^{3®}PーATPにてその5′末 端を^{3®}Pで振識した。

(b) Cプロテイン (Smg p21) cDNAの 理制

牛の大脳よりチオシアン酸グアニジン-塩化リチウム法(カサラ(Cathala)ら、ディー



エヌエイ (DNA). <u>2</u>. 329, 1983) に 従い、ポリ (A) を有するRNAを下記の如く調 製した。

即ち、牛大脳5gを、直ちに液体窒素にて凍結 した。このものを液体質素とともにワーリングプ レンダーに入れ、3,000r.p.e.で2分間粉砕し た。このものを 5 Mチオシアン酸グアニジン、1 0mM BDTA、50mMトリスー塩酸 (pH 7) 及び 8 % (V / V) β-メルカプトエタノー ルからなる溶液100m ℓ 中でテフロンホモジェ ナイザー (5 r.p.m.) にてさらに破砕し、可溶化 した。この可溶化物20mlを遠心管に入ってい る57M塩化セシウム溶液10mℓ上に静かにの せ、Hitachi (日立) RPS28-20-ターにて 27,000 r.p.m. で 20時間遠心後、R NAを沈殿として回収した。このRNAの沈殿を 0.1%ラウリル硫酸ナトリウム、1mM EDT A、10mMトリスー塩酸 (pH7.5) からなる 溶液10m & に溶解し、フェノールークロロホル ムで抽出後、エタノール沈殿により回収した。得

ルロースフィルター(S&S社製) D. Hanahansの方法(メソッズ イン エンザイモロジー(Mathods in Enzymolosy), 100, 333-342, 1983) に従い、オートラジオグラフィーで検出し、Cプロテイン(Smg p21)をコードするcDNAが組み込まれた Agt10ファージを1クローン取得した。

 られた R N A 約 3.9 5 mを 1 0 m M トリスー塩酸 (p H 8.0) 及び 1 m M B D T A からなる溶液 1 m ℓ に溶かした。 6 5 ℃で 5 分間インキュベートし、 0.1 m ℓ の 5 M 塩化ナトリウムを加えた。 混合物をオリゴ (d T) セルロース・カラム (ピー・エル・パイオケミカル (P ー L Biochemical) 社製] クロマトグラフィー (カラム体積 0.5 m ℓ) にかけた。 吸着したポリ (A)を有する m R N A を 、 1 0 m M トリスー塩酸 (p H 7.5) 及び 1 m M B D T A からなる溶液で溶出し、ポリ (A)を有する m R N A 約 1 0 0 μ g を 得た。

得られたポリ (A) m R N A 約 5 μ g を用い、A m e r s h a m 社のマニュアル「c D N A 合成システム」第13~21頁及び同「c D N A クローニングシステム λ g t 10」第11~28頁に記載の方法に従い、牛脳 c D N A ライブラリー (λ g t 10ベクター)を作成した。この c D N A ライブラリーから上記(a)で得た摂識プローブを使用してハイプリダイズするプラークをニトロセ

1977)によりその塩基配列を決定した。その 結果を第3図に示した。

上記塩基配列から、Gプロティン (Smg p 21) の全アミノ酸配列は第1図に示す通りであ ることが分った。

実施例 2

- A 発現ベクター及び形質転換体の作成
 - 1) N末端の変異
- ① PSmg21を宝酒造社1988年カタログ (P. 82, 83) に記載の方法に従って処理 して、10μgの1本類DNAを得た。
- ② 変異をさせたい下記の部分のプライマーを、DNA合成機(日科機社製、Applied Biosystem MODEL 380A)にて合成した。合成したDNAは濃アンモニア水と55℃で一晩反応させ、保度基をはずした後逆相HPLCにより精製して使用した。プライマー 5′-CGCCCAGTGAAT

T C C A A G C T T A T G A G A G A A T A T
A A A C T A G T G G T C C T T C G - 3

上記プライマー150pmolをキナーゼ級 街液(50mMトリスーHC& (pH 8.0), 10mM塩化マグネシウム及び5mMジチオス レイトール)10μ&の系で20uのT4ポリ ヌクレオチドキナーゼにより5′をリン酸化した。

②でち、リン酸化したプライマー8pmol
 及び①で得た一本鎖DNA10μgをアマーシャム社のオリゴヌクレオチドを用いた部位特異物1n vitro変異体作製システムを用い、アマーシャム社のマニュアル(1988年:p.
 25~p.32)によって変異体を作製した。これにより、プライマーと一本鎖DNAより生じた二本鎖の環状DNAを得ることができた。

この環状 DNAを含む水溶液 2 μ g を用い、常法に従い大腸菌 HB101株を形質転換し、形質転換体を得た。この形質転換体からプラスミドを常法に従い分離・精製し、制限酵素 Hind 可により切断し、5% アクリルアミドゲル電気泳動により2つのフラグメントに分れたプ

ラスミドを変異プラスミドとして得た。 このようにしてプラスミド p S m g 2 1 - 1を 得た。

- Smg p 2 1 c D N A の発現ベクターへの導入
- ① PSm821-1 10μ8(~3pmol)を、報街液H(10mMトリスー塩酸(pH7.5),100mM塩化ナトリウム及び6mM塩化マグネシウム)100μ2中で、Hindπ20u、Bgl I20uを用い、37℃にて2時間反応させ、切断した。このものを5%アクリルアミドゲル電気泳動にかけ、約700bpのSmg p21をコードするDNA断片を分離、糖製した。・・フラグメントN
- ② 発現ベクターであるp U S Δ H 2 μ g (~ 1 p m o 1) を接衝液 H 中にて H i n d 回 2 u , B g l □ 2 u を用い、 2 0 μ l の系で 3 7 ℃ 2 時間反応させ切断した。このものを、同容の水 飽和フェノールにより抽出して除蛋白し、エーテルにてフェノールを抽出した後、水に対して

透析を行い、脱塩し、パキュームボンプにより 濾縮して、発現ベクター断片HBを含むIOv &の水溶液を得た。

B Smg p21の発現

p S m g 2 1 - 2 を保持している大腸菌 Y A 2 1 株をL-プロスにて、30℃で一晩培養した。 このものを 5 0 倍 箱 釈となるように M 9 培地 (リン酸水素 2 ナトリウム 6 8 / & 、リン酸 2 水素 カリウム 3 g / & 、リウム 0.5 g となび 塩化ナトリウム 0.5 g となび 塩化ナトリウム 0.5 g となび 2 m & で P H 7.4 に調整 セール 1 0 m & 及び 1 m & と 2 m & で 2 0 % グ リリール に 1 0 m & 及び 1 m & と 2 m & と 2 0 % グ リリール に 1 0 m & と 2 m & と 2 0 % グ リリール に に に 1 P T G (イソプロピ なっから 1 を 2 m M に で 3 0 で に 3 0 で に 5 ら に 5 0 0 r.p. m. で 1 0 分間 の 遠 い か は と 5 ら に た よ 5 0 0 r.p. m. で 1 0 分間 の は 1 0 m M トリスー 塩酸 (p H 7.5) の 複 衝 液 に 懸 酒し、 保存した。

C Smg p2lの発現の確認

上記Bで得られた菌体 0.3 m & 培養分を、10%SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動 (トリス3g/l、グリシン14.4 g/l及び0.1%SDSからなる製街液、120V、1時間) にかけた後、ゲルを取り出してクマジ・ブリリアント・

ブルー(シグマ(SIgma)社製)染色を常法により行った。その結果、IPTGによる誘導をかけないで培養した菌体にはみられない新しいSm以下が分子量約22,000の所に検出され、Sm以上である事が予想された。そのバンドを切り出し、再びそのゲルを同じ緩衝液中で電気を動きせて、蛋白質を緩衝液中へ溶出させた。溶出させた蛋白質をフミノ酸シークエンサー(APPNをででは、Biosystems社製)によりN末端より配列を決定した所、20番目までSmgp21と一致した。

また、得られた蛋白質をニトロセルロースフィルター上で抗Smg p21マウスモノクローナル抗体と反応させ、洗浄後、ヨードラベルしたプロテインAで環識し、結合能を調べたところ、この蛋白質は抗Smg p21マウスモノクローナル抗体と結合することが分った。

これらの結果から、得られた蛋白質はSmg p2lであることが確認された。

p 2 1 を産生する形質転換された大腸菌株を得た。 これらの大腿菌株を、10mkのLBプロス (バクトートリプトン10g/k、バクトーイー ストエキストラクト5g/8及び塩化ナトリウム 10g/e;pH7.5)で30℃-昼夜培養後、 1 ℓのM9培地に接種し、19℃で提とうしなが ら2時間培養後、2mMとなるようIPTGを加 え19℃で一昼夜振とう培養をする事で、可溶性 函分に回収されるSmg p21を産生する事が できる。ここでいう可溶画分とは、培養後集菌し、 10 吹/ 8のリンザイム温度でリンディム処理を 行い、ソニケーター(プランソン社製)で2分間 超音波破砕を行った菌体を 0.1% トリトン×10 0 、 1.5 M塩化ナトリウムの終濃度の液中にて 1 5,000 r.p.m. で10分間遠心を行ったものの上 清にくる分画をいう。この可溶画分を実施例1と 同様にして抗Smg p2.1 マウスモノクローナ ル抗体との結合能を調べたところ、この抗体と結 合する蛋白質が含まれていることが分った。

実施例3

実施例2で得たプラスミドpSmg21-2 10μgを<u>Bam</u>HI及び<u>Bg1</u> [それぞれ10 ユニットで37℃、2時間保温し、切断した。

反応物を4%ポリアクリルアミドゲルにより電気泳動し、ゲルから約700bpのBamHI、Bg! 断片を切り出し、精製した。これらとは別に、プラスミドpSmg21-2 10μgをBamHI 10ユニットで37でで2時間保温し、切断後アルカリ性ホスファターゼ2ユニットと共に65でで1時間保温し、末端のリン酸基を除き、その後フェノール抽出し、エタノールを発き、その後フェノール抽出し、エタノールを発き、先に精製した。このプラスミドの1μgを、先に精製した約700bpのBamHI、Bg! U片とT4リガーゼにより結合させた。生成した種々のプラスミドの中からSmg p21-4を得た(第5図)。

p S m g 2 1 - 3 及び p S m g 2 1 - 4 でそれ。
ぞれ大腸菌 Y A 2 1 株を形質転換して、 S m g

実施例4

A. ベクターの作成

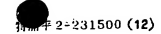
10 µ g の p S m g 2 1 を <u>E c o</u> R J 10 ユニットで消化後、 0.7 %アガロースゲル電気泳動により分離し、約 2.5 K b p の D N A 断片に相当する部分のアガロースゲルを切り出し、凍結融解により D N A をゲルから抽出した。

抽出したDNAをフェノール抽出及びエタノール沈殿を繰返し行なって精製した。

このDNA0.5 μgを、予め<u>Eco</u>RI消化及びアルカリホスファターゼ処理したpKCRベクター (特開昭61-285990号公報) 0.1 μgとT4DNAリガーゼ5ユニットの存在下に16でで一昼夜反応させて、第6図に示す発現ベクターpKCR Smg21を得た。

B. COS細胞でのSmg2lの発現

上記Aで得たp K C R S m g 2 1 2 0 µ g を、セミコンフルエントな状態に培養した C O S 細胞 (約 1 × 1 0 ° c e 1 l s) が入っているディッシュ(直径 6 cm) に添加し、岡山 (O k a y



a m a) らの方法に従って、リン酸カルシウム法(モレキュラー アンド セルラー パイオロジー (Molecular and Cellular Blology), <u>17</u>, 2745-2752, 1987) によりpKCR Smg21を.COS細胞に導入した。導入後、CO:雰囲気下、37でで3屋夜培養し、約2×107cellsの細胞を得た。

得られた培養細胞から、CTC-塩化セシウム
法(「モレキュラー クローニング (Molecular Cloning) 第1版」第188~
196頁、1982年、コールド スプリング
ハーパー ラボラトリー (Cold Spring Harbor Laboratory)) によって、絵RNA (約100μg) を得た。

このRNA20μ8を使用し、トマス(Tomas) の方法(メソッズ イン エンザイモロジー (Methods in Enzymology), 100, 2.55-266, 1983、アカデミック プレス(Academic Pres

s)) に従い、ノーザン ブロッティングを行なった。その際、ブローブとしては、pSmg21 1μ8を1ユニットの<u>Bco</u>R1及び.1ユニット の<u>Ba1</u>Bで消化して得られた約660bpのD NA断片(Smg21コーディングプローブ。こ の断片中にSmg21のコーディング 領域が全て 含まれている。)をニックトランスレーション法 によって**Pで懐厳したものを使用した。

比較のために、pKCR Smg21を導入していないCOS細胞を同様に培養し、得られた培養細胞から同様にして調製した総RNAを使用して、ノーザンブロッティングを行なった。

その結果、pKCR Smg21を導入したCOS細胞から得たRNAには、該ベクターを導入していないCOS細胞から得たRNAでは検出されない、約2Kbpよりも長いエキストラ領域にSmg21コーディングプローブとハイブリダイズするRNAが検出された。

従って、pKCR Smg21からSmg21 の遺伝子が発現されたことが確認された。

実施例 5.

アミノ酸を置換した Smg p 2 1 遺伝子 (C 1 y ^{1 2} → V a 1 ^{1 2}) 変異体の作成

- (I) 5 CTACTGGTCCTTCCATCCATCCGTACCCGTGGCCAAG-3 'の塩基配列を有するDNAをDNAシンセサイザー(ABS社製)により作製し、この合成オリゴ・マー50pm・1を100mMトリスー塩酸(pH8.0)、10mM塩化マグネシウム、7mMジチオスレイトール及び1mM ATPを含む溶液50μεに溶解させ、T4ポリヌクレオチドキナーゼ2ユニットを加え、37℃で15分間保温し、CCでせる。その後70℃で10分間保温し、T4ポリヌクレオチドキナーゼを失活させる。
- (2) p S m g 2 1 で形質転換した大腸菌 J M 1 0 9 株を 2 0 m e の 2 倍温度の Y T 培地 (パクトトリプトン 1 6 g / e、パクト イースト エキストラクト 1 0 g / e、塩化ナトリウム 5 g / e、 1 0 0 m / e アンピシリン及び 0.0 1 %

チアミンの存在下、37℃で振とう培養する。 O D.a. が 0.3 に達した時に、ヘルパーファー ジM 1 3 K 0 7をマルチプリティス オブ インセクシャス (m, o, i,) が2~10で 感染させる。その後30分間培養し、これに、 カナマイシンを70μg/mℓの濃度になるよ うにして添加した後、10~16時間37℃で 培養する。培養後、2000r.p.m.で1 0分間遠心分離をして、菌体を沈殿させ、上清 をとる。この上滑に4mlの20%ポリエチレ ングリコール及び 2.5 M塩化ナトリウムを加え、 4 でで 1 時間静置した後、3000 r. p. m. で30分間遠心分離をして、沈殿を回収する。 得られた沈殿を500μℓの水に溶かした後、 15000r.p.m.で5分間遠心分離し、 上滑をとる。この上滑にフェノールを200μ ℓ加え、攪拌後、15000r.p.m.で1 0分間遠心し、上層を分取する。この上層に、 5 D μ L の 3 M 酢酸ナトリウム及び 1 2 5 O μ **2**のエタノールを加え、15000 r. p. m

で10分間遠心分割し、沈殿を回収する。 乾燥後50gℓの水に溶解し、pSmg21シングルストランドDNA溶液を得る。

(3) (1)で得たリン酸化オリゴDNAと(2)で得たり Smg21シングルストランドDNAを用いて、 オリゴヌクレオチド ディレクテッド イン ビトロ ミュータジェネシス システム (OI Igonucle otide - directe d in vitro mutagenesi s system) (Amersham社盟) で、Amersham社のマニュアルp28~ 30に従い、Smg p21の12番目のアミ ノ酸であるグリシン(Cly) がバリン(Va 1) でコードされるように変異したSmg p 2 1 変異遺伝子が作製される。この変異遺伝子 を持つプラスミド(p S m g 2 l Val 12)を実施例2に示したpSmg21の場合 と同様に処理することにより、大温菌や動物細 胞中で変異Smg p21を発現させることが できた。

あ 1 図 (その1)

4 図面の簡単な説明

第1図は、本発明のGプロテイン (Smg p 21)のアミノ酸配列の1例を示す図面である。

第2図は、実施例1におけるMono Q H R 5 / 5 カラムクロマトグラフィー (2 回目) の 容出パターンを示す図面である。

第3図は、実施例1でクローン化したGプロティンの c DNAの塩基配列を示す図面である。

第4図は、実施例2で作成したプラスミドpSmg21-1及びpSmg21-2の概略図及び作成法の概略を示す図面である。

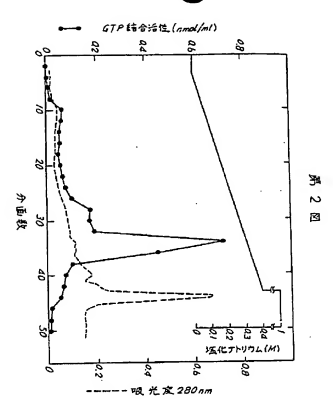
第5図は、実施例3で作成したプラスミドpSmg21-3及びpSmg21-4の優略図及び作成法の優略を示す図面である。

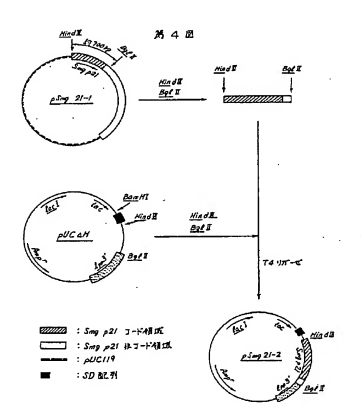
第6図は、実施例4で作成した発現ベクター p KCR Smg21の構造の優略を示す図面であ

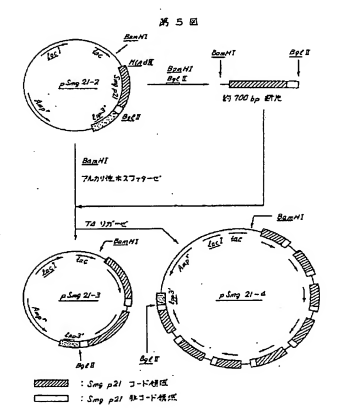
出 願 人 三菱化成株式会社 代 理 人 弁理士 長谷川 一 ほか1名

あ1回(代の2)

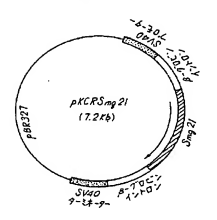
121
Glu-Asp-Glu-Arg-Val-Val-Gly-Lys-Glu-Gln131
Gly-Gln-Asn-Leu-Ald-Arg-Gln-Trp-Cys-Asn141
Cys-Ala-Phe-Leu-Glu-Ser-Ser-Ala-Lys-Ser151
Lys-Ile-Asn-Val-Asn-Glu-Ile-Phe-Tyr-Asp161
Leu-Val-Arg-Gln-Ile-Asn-Arg-Lys-Thr-Pro171
175
Val-Glu-Lys-Lys-Lys-Pro-Lys-Lys-Ser181
Cys-Leu-Leu-Leu
184
Cys-Leu-Leu-Leu







第6回



第1頁の続き

第1頁の統名 動Int.Cl.5 識別記号 庁内整理番号 # A 61 K 37/02 A D U 8615-4C C 12 N 15/12 (C 12 P 21/02

A 61 K 37/02 C 12 N 15/12 (C 12 P 21/02 C 12 R 1:19) (C 12 P 21/02 C 12 R 1:91)

優先権主張 匈昭63(1988)11月11日匈日本(JP) 動特願 昭63-284860

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

U BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox